

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

本公告包含涉及風險及不確定因素的前瞻性陳述。歷史事實陳述以外的所有陳述均屬前瞻性陳述。該等陳述涉及已知及未知的風險、不確定因素及其他因素，當中部分因素屬本公司控制範圍以外，可能會導致實際業績、表現或成果與前瞻性陳述所明示或暗示者大相徑庭。閣下不應依賴前瞻性陳述作為未來事件的預測。本公司並無責任更新或修改任何前瞻性陳述（不論因新增資料、未來事件或其他方面）。



Ocumention Therapeutics

歐康維視生物

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1477)

截至2024年6月30日止六個月 中期業績公告

董事會欣然宣佈，本集團截至2024年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合中期業績連同2023年同期的比較數字如下。中期業績已獲審核委員會及本公司核數師德勤•關黃陳方會計師行審閱。

在本公告內，「我們」指本公司及本集團（如文義另有所指）。本公告內若干金額及百分比數字已經約整，或四捨五入至小數點後一個或兩個位。如任何圖表或其他地方內的總計額與當中所列的數額有任何差異，乃因約整所致。

業務概覽

報告期內本公司實現收益人民幣167.6百萬元，較2023年同期增長61.6%，綜合毛利率約59.2%。核心產品優施瑩®（氟輕鬆玻璃體內植入劑）納入新版《國家醫保藥品目錄》後快速放量、帶動本公司十餘款其他產品穩定增長。

於報告期內，本公司已在中國完成OT-702（阿柏西普眼內注射溶液，EYLEA®生物類似藥）的III期臨床試驗並取得積極結果，OT-702的生物製品許可申請(BLA)已於2024年7月獲CDE受理。此外，OT-502（地塞米松植入劑）亦已成功達到III期臨床試驗的預期主要療效終點，本公司預期將於近期遞交NDA。

報告期內，優施瑩®納入新版《國家醫保藥品目錄》，葡萄膜炎患者的經濟負擔大大減輕，用藥需求旺盛，惠及眾多患者。2024年上半年已完成近2,000針優施瑩®注射。

2024年7月，歐康維視蘇州工廠首批商業化批次玻璃酸鈉滴眼液0.3% (0.4ml : 1.2mg) 已正式投產，依託先進的製造工藝、高效的供應鏈管控及精益求精的態度，首批「歐康製造」玻璃酸鈉滴眼液將迅速生產下線，給乾眼症患者帶來幫助。

財務概要

本集團的收益由截至2023年6月30日止六個月的人民幣103.7百萬元增加61.6%至截至2024年6月30日止六個月的人民幣167.6百萬元。增加主要由於(i)銷售眼科產品(包括優施瑩®、適利達®及適利加®)產生的收益大幅增加；及(ii)合約開發及生產服務大幅增加。

截至2024年6月30日止六個月，我們錄得經調整虧損淨額人民幣100.8百萬元(非國際財務報告準則調整)，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣125.9百萬元減少人民幣25.1百萬元。經調整虧損淨額收窄乃主要由我們銷售眼科產品產生的收益及毛利大幅增加導致，部分被商業化團隊擴大導致的銷售及營銷開支(不包括銷售及營銷人員的以股份為基礎的付款)增加所抵銷，儘管營銷及推廣活動的開支因優化預算控制而有所減少。

截至2024年6月30日，我們擁有銀行結餘及現金約人民幣972.9百萬元。

公司概覽

我們是一家中國眼科醫藥平台公司，致力於識別、開發和商業化同類首創或同類最佳的眼科療法。我們的願景是提供世界一流的藥物整體解決方案，以滿足中國眼科醫療的巨大需求缺口。我們相信，我們具有明顯先發優勢的眼科醫藥平台將使我們能夠在中國眼科業領域獲得並保持領先地位。

公司已擁有25種眼前及眼後段藥物資產，建立起了完整的眼科藥物產品線，其中三款產品正處於III期臨床試驗階段，三款創新藥物已進入註冊階段，涵蓋所有主要的眼睛前部及後部疾病。下表概述我們截至2024年6月30日的產品組合及各項藥物資產狀況：

項目	作用機制	適應症	商業權益	許可方夥伴	臨床前	I/II期臨床	III期臨床	新藥申請
OT-401 (優施堡®)	氟輕鬆玻璃體內植入劑	累及眼後段的慢性非感染性葡萄膜炎	大中華區、韓國及東南亞11個國家	EyePoint Pharmaceuticals				已商業化 美國獲批(EyePoint)
OT-1004 (埃美丁®)	富馬酸依美斯汀滴眼液	過敏性結膜炎	中國內地	Novartis				已商業化
OT-305 (貝特舒®)	鹽酸倍他洛爾滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	Novartis				已商業化
OT-306 (適利達®)	拉坦前列素滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	Viartis				已商業化
OT-307 (適利加®)	拉坦噁嗎滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	Viartis				已商業化
OT-1005 (愛賽平®)	鹽酸氮革斯汀滴眼液	過敏性結膜炎	中國內地	Viartis				已商業化
OT-204 (歐沁®) ¹	玻璃酸鈉滴眼液	乾眼症	中國內地	匯恩蘭德 HUONLAND				已商業化
OT-303 ²	酒石酸溴莫尼定滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	匯恩蘭德 HUONLAND				已商業化
OT-402 (維速達爾®)	注射用維替泊芬	繼發的脈絡膜新生血管形成	中國內地	Cheplapharm				商業權益
OT-601 (康文清®)	鹽酸莫西沙星滴眼液	細菌性結膜炎	全球					已商業化
OT-1001 (ZERVIATE®)	鹽酸西替利嗪滴眼液	細菌性結膜炎	大中華區及東南亞11個國家	Nicox				中國NDA已提交 美國獲批(Nicox)
OT-101	低濃度阿托品滴眼液	控制近視進展	全球			全球		
OT-101-S	液液雙腔低濃度阿托品滴眼液	控制近視進展	全球			中國IND受理		
OT-301 (NCX 470®)	一氧化氮供體與前列腺素合成的新化合物滴眼液	青光眼及高眼壓症	大中華區、韓國及東南亞12個國家	Nicox		全球		
OT-702	阿柏西普類似藥	濕性老年黃斑變性	中國內地	Boan Biotech 博安生物		中國		
OT-703	氣輕鬆玻璃體內植入劑	糖尿病黃斑水腫	大中華區、韓國及東南亞11個國家	Alimera		中國		美國獲批(Alimera)
OT-502 (DEXYCU®)	地塞米松植入劑	術後炎症	大中華區、韓國及東南亞11個國家	EyePoint Pharmaceuticals		中國		美國獲批(EyePoint)
OT-202	酪氨酸激酶抑制劑	乾眼症	全球			中國		
OT-601-C	莫西沙星-地塞米松混懸液	術後炎症	全球			中國		
OT-701 ³	雷珠單抗類似藥	濕性老年黃斑變性	大中華區	Senju 森健		中國		日本獲批(Senju和GTS)
OT-503 ³ (NCX 4251®)	丙酸氟替卡松納米晶體	驗綠炎	大中華區	Nicox		中國		美國II期臨床完成(Nicox)
OT-302	乙醯唑胺	急性青光眼	全球			中國		
OT-1301 ³	環孢素植入劑	角膜移植手術排斥	全球			中國		
OT-1601 ³	幹細胞	視網膜色素上皮變性及乾性老年性黃斑變性	大中華區	SanBio		中國		
OT-1602 ³	幹細胞	視神經炎	大中華區	SanBio		中國		

■ 引進/收購 ■ 自主研發

1. 我們自匯恩蘭德購得歐沁®，並有權獲得歐沁®的所有藥品註冊證書及相關數據。目前歐康已經註冊為歐沁®的藥品上市許可持有人。
2. 我們是酒石酸溴莫尼定滴眼液在中國內地的獨家銷售代理商，匯恩蘭德是酒石酸溴莫尼定滴眼液的藥品註冊商和註冊生產企業。
3. 在開始III期臨床試驗之前，可能無需進行I期和II期臨床試驗。
4. 在開始II期臨床試驗之前，可能無需進行I期臨床試驗。

管理層討論與分析

業務回顧

整體財務表現

報告期內，公司實現收益人民幣167.6百萬元，較2023年同期增長61.6%，綜合毛利率約59.2%，核心產品優施瑩®(氟輕鬆玻璃體內植入劑)納入新版《國家醫保藥品目錄》後快速放量、帶動歐沁®(玻璃酸鈉滴眼液)、埃美丁®(依美斯汀滴眼液)、適利達®(拉坦前列素滴眼液)等本公司十餘款其他產品穩定增長，因此獲得更大的市場佔有率。截至2024年6月30日止六個月，公司研發費用支出人民幣58.7百萬元，較2023年同期減少19.7%，用於穩步推進在研管線的研發。公司經調整淨虧損額為人民幣100.8百萬元(非國際財務報告準則調整)，較2023年同期收窄20.0%，主要得益於公司商業化進展順利，集團經營效率提升，成本管控更完善。

研發表現

報告期內，公司臨床研發項目斬獲多項重要里程碑，多款產品完成階段性臨床試驗，數據優異，彰顯公司強大的臨床研發實力。OT-1001(鹽酸西替利嗪滴眼液)預計將於近期獲批上市。OT-101(0.01%硫酸阿托品滴眼液)III期臨床試驗MRCT全球首例入組患者已完成三年期給藥。於報告期內，本公司已在中國完成OT-702(阿柏西普眼內注射溶液，EYLEA®生物類似藥)的III期臨床試驗並取得積極結果，OT-702的生物製品許可申請(BLA)已於2024年7月獲CDE受理。此外，OT-502(地塞米松植入劑)亦已成功達到III期臨床試驗的預期主要療效終點，本公司預期將於近期遞交NDA。此外，本公司自主研發的同類首創治療乾眼症創新藥OT-202(酪氨酸激酶抑制劑)已成功達到主要臨床終點。到目前為止，本公司有三款產品處於III期臨床試驗階段，三款產品處於商業化註冊申報階段，全面覆蓋所有主要眼前及眼後疾病，產品佈局完善，產品組合均衡。強大的產品組合使我們繼續保持目前中國眼科藥物處於III期臨床及上市註冊階段數量最多的創新藥企之一。

主要候選藥物的進展

- *OT-202 (酪氨酸激酶抑制劑)*

2024年3月，一款本公司自研治療乾眼症的同類首創新藥OT-202已成功完成揭盲，並已收集所有相關數據，這標誌著已達到II期臨床試驗的主要臨床終點(即接受該藥物治療的治療組第56天角膜染色評分較基線的好轉優於安慰劑組)。該藥物在安全性及療效方面展現出積極的結果。

我們預計將於下半年開展OT-202的III期臨床試驗。

- *OT-702 (阿柏西普眼內注射溶液，EYLEA® 生物類似藥)*

2024年4月，抗VEGF藥物OT-702已在中國完成III期臨床試驗（臨床有效性和安全性比對試驗）。III期臨床試驗結果顯示：試驗組與原研參照藥組在4周、8周、12周、16周、20周和24周時研究眼最佳矯正視力(BCVA)均較基線顯示出具有臨床意義的顯著改善（採用早期糖尿病視網膜病變治療研究(ETDRS)視力表）。OT-702與原研參照藥的療效高度可比、起效迅速並持久，達到了所有臨床試驗終點。

2024年7月，OT-702的生物製品許可證申請(BLA)已獲CDE受理。

我們預計OT-702將於明年獲批商業化。

- *OT-502 (DEXYCU®，地塞米松植入劑)*

2024年4月，一款治療術後炎症適應症的新藥OT-502成功達到其III期臨床試驗的預期主要療效終點。OT-502的III期臨床試驗為隨機、雙盲、安慰劑對照、平行組、多中心臨床及藥代動力學研究，以評估9%地塞米松植入劑治療白內障術後炎症的有效性及安全性，且OT-502的III期臨床試驗的預期主要療效終點顯示，第8天時，地塞米松植入劑的治療組中眼前房細胞清除(ACC 0級)的受試者比例顯著高於安慰劑組，證明本品在控制白內障術後炎症方面安全有效。

我們預計OT-502將於今年遞交NDA。

我們最終未必能成功開發及／或銷售我們的核心產品及／或候選藥物。

商業化表現

報告期內，公司積極拓展醫院覆蓋，加快產品入院，深度挖掘成熟產品的商業潛力，同時開展新產品的學術推廣工作，實現收入快速增長。公司商業化產品實現總收入人民幣167.6百萬元，較2023年同期增長61.6%。公司已完成全國10,970家醫院覆蓋，其中覆蓋三級醫院1,652家，商業團隊人數超250人，全國商業網絡覆蓋廣闊。

2023年12月，公司治療葡萄膜炎新藥優施瑩®(氟輕鬆玻璃體內植入劑)已被納入國家醫療保障局最新發佈的《國家醫保藥品目錄》，用於治療慢性NIU-PS，新版《國家醫保藥品目錄》已於2024年1月1日起正式執行。報告期內，優施瑩®納入新版《國家醫保藥品目錄》，葡萄膜炎患者的經濟負擔大大減輕，用藥需求旺盛，惠及眾多患者。2024年上半年已完成近2,000針優施瑩®注射。

生產表現

2024年7月，本公司蘇州工廠首批商業化批次玻璃酸鈉滴眼液0.3% (0.4ml : 1.2mg) 已正式投產，依託先進的製造工藝、高效的供應鏈管控及精益求精的態度，首批「歐康製造」玻璃酸鈉滴眼液將迅速生產下線，給乾眼症患者帶來幫助。

玻璃酸鈉滴眼液0.3% (0.4ml : 1.2mg) 根據批生產指令在負壓稱量罩下選擇相匹配的稱具進行稱量，隨後，稱量後的物料按照既定配方採用PCS7+Batch配液系統執行配液生產。配製後的藥液採用國際先進吹灌封(BFS)一體機執行灌裝加工。半成品生產完畢後按照包裝工藝要求執行燈檢、貼標、裝盒、稱重、裹包、裝箱、賦碼操作。最終裝箱完畢後，產品通過升降機和傳送帶直接入庫至自動存儲和檢索系統(AS/RS)庫區。

未來發展與展望

隨著2024年上半年的穩步發展，歐康維視生物在眼科領域取得了令人矚目的成就。我們不僅成功推廣了核心產品優施瑩®，還拓寬了產品線，建立了高質量的生產基地，並且在產品推廣方面取得了顯著成效。展望2024年下半年，我們將繼續以「勇氣和光明」的理念為指導，致力於以下發展目標：

- *加速新產品研發與商業化*

在新產品研發方面，我們將繼續加大投入，確保至少有兩個新產品進入下一臨床階段及／或註冊階段，並保持新產品持續上市的節奏。我們的目標是定期豐富我們的產品組合，以更好滿足患者和市場的需求。

- *優化生產與供應鏈管理*

蘇州工廠的商業化批量生產將是我們2024年下半年的重點。我們將確保供應的穩定性和產品質量，還將通過優化生產流程和供應鏈管理，提高生產效率和降低成本。

- *推廣核心產品優施瑩®*

優施瑩®的成功上市是我們的驕傲。在2024年下半年，我們將加大推廣力度，擴大其覆蓋範圍，惠及更多患者，提高市場滲透率以鞏固我們在眼科治療領域的領導地位。

- *加強其他藥品的營銷與推廣*

我們將加大對適利達®、適利加®、貝特舒®、埃美丁®和愛賽平®等其他藥品的營銷和推廣力度，鞏固公司在治療葡萄膜炎、抗過敏、青光眼等細分市場的領導地位，並推動銷售收入的持續增長。

- 深化企業文化建設

企業文化是公司發展的基石。在2024年下半年，我們將繼續深化企業文化建設，營造一個能夠體現歐康維視特色的環境，以保障公司在下一階段的持續發展和壯大。

- 拓展國際視野

隨著全球化戰略的推進，我們將積極拓展國際市場，探索與海外夥伴的合作機會，將我們的優質產品帶給全球患者。

- 持續創新與技術領先

創新是公司發展動力的關鍵。我們將持續投資於研發，保持技術領先，不斷探索新的治療領域和方法，以期為患者提供更有效、更安全的治療方案。

展望未來，歐康維視生物將不斷追求卓越，以患者為中心，以創新為驅動，努力成為眼科領域的領導者。我們相信，通過不懈努力，我們能夠為眼科患者提供更全面的解決方案，提高他們的生活質量，並為股東和投資者創造持續增長的價值。

財務回顧

收益

本集團的收益由截至2023年6月30日止六個月的人民幣103.7百萬元增加至截至2024年6月30日止六個月的人民幣167.6百萬元，主要是由於(i)銷售眼科產品(包括優施瑩®、適利達®及適利加®)產生的收益大幅增加；及(ii)合約開發及生產服務大幅上升，主要由尋求眼科產品方面CDMO(定義見下文)服務的業務合作夥伴的訂單增長驅動；部分被醫藥產品推廣服務產生的收益減少抵銷，而收益減少乃由於報告期間適利達®及適利加®業務模式轉變導致收益確認出現變動。下表載列所示期間收益的組成部分：

截至6月30日止六個月
2024年 2023年
 人民幣千元 人民幣千元
 (未經審核) (未經審核)

銷售眼科產品	150,013	84,216
醫藥產品推廣服務	11,859	18,185
以銷售為基礎的特許權使用費收入	2,291	1,035
合約開發及生產(「CDMO」)服務	3,460	260
總收益	167,623	103,696

我們的收益增加主要是由於(i)眼科醫藥產品的銷售額由截至2023年6月30日止六個月的人民幣84.2百萬元大幅增加78.1%至截至2024年6月30日止六個月的人民幣150.0百萬元；及(ii)合約開發及生產服務產生的收益由截至2023年6月30日止六個月的人民幣0.3百萬元增加人民幣3.2百萬元至截至2024年6月30日止六個月的人民幣3.5百萬元。醫藥產品推廣服務產生的收益由截至2023年6月30日止六個月的人民幣18.2百萬元減少至截至2024年6月30日止六個月的人民幣11.9百萬元，是因為報告期的相關收益計為銷售眼科產品所得收益而非醫藥產品推廣服務收益。收益確認出現變動是因為報告期內適利達®及適利加®業務模式出現變動。

就銷售眼科產品而言，收益於貨品的控制權轉移時(即當貨品獲運送至客戶指定地時，即產品已交付且所有權已於客戶接收後轉移至客戶時)確認。就醫藥產品推廣服務而言，收益於我們達成服務合約下安排銷售及／或交付醫藥產品的責任時點確認。以銷售為基礎的特許權使用費收入乃基於各銷售的毛利率，並在客戶完成銷售的時點確認。CDMO服務收益於向客戶交付產品的時點確認。

銷售成本

我們的銷售成本包括商品的購買價格及許可權攤銷。本集團的銷售成本由截至2023年6月30日止六個月的人民幣41.0百萬元增加至截至2024年6月30日止六個月的人民幣68.4百萬元。該增加要歸因於(i)銷售眼科產品及許可權攤銷的成本增加，與我們的收益增長基本一致；及(ii)適利達®及適利加®的業務模式由提供推廣服務轉變為直接銷售。

毛利

本集團的毛利由截至2023年6月30日止六個月的人民幣62.7百萬元增加58.2%至截至2024年6月30日止六個月的人民幣99.2百萬元。毛利增加與收益增長基本一致。

其他收入

我們的其他收入主要包括銀行存款產生的銀行利息收入及政府補助收入。截至2024年6月30日止六個月，我們的其他收入為人民幣15.4百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣14.4百萬元增加約人民幣1.0百萬元，主要由於銀行利息收入略有增加。

其他收益及虧損

於截至2024年6月30日止六個月，我們產生其他虧損人民幣0.3百萬元，而截至2023年6月30日止六個月，我們錄得其他收益人民幣3.7百萬元，主要由於(i)匯兌收益淨額減少，該減少是因為報告期內美元兌人民幣升幅較去年同期收窄；(ii)截至2024年6月30日止六個月並無短期現金管理產品，而截至2022年6月30日止六個月則錄得其他金融資產之公平值變動導致的收益人民幣1.2百萬元；及(iii)認購Nicox股份產生虧損人民幣0.6百萬元。

銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支主要包括(i)商業化團隊的薪金及福利開支；(ii)商業化團隊的以股份為基礎的付款；及(iii)營銷及推廣開支。截至2024年6月30日止六個月，我們的銷售及營銷開支為人民幣109.9百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣114.7百萬元減少人民幣4.7百萬元，主要由於(i)相較去年同期，報告期間銷售及營銷人員以股份為基礎的付款減少；及(ii)預算控制得到優化，營銷及推廣活動開支減少，部分被商業化團隊擴大導致的薪金及福利開支增加所抵銷。

下表載列我們於所示期間的銷售及營銷開支組成部分：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
薪金及福利	52,360	43,615
以股份為基礎的付款	18,347	30,957
營銷及推廣	22,528	26,750
其他	16,678	13,338
總銷售及營銷開支	109,913	114,660

研發開支

報告期內，我們錄得研發開支人民幣58.7百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣73.1百萬元減少19.7%。該減少主要由於(i)第三方承包成本減少，乃由於報告期間我們成功完成了一項候選藥物的II期臨床試驗及部分自主研發項目；及(ii)與去年同期相比，報告期內向研發人員支付的以股份為基礎的付款減少。

下表載列我們於所示期間的研發開支組成部分：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
第三方承包成本	19,656	28,781
員工成本	27,709	35,423
折舊及攤銷	5,423	4,448
其他	5,917	4,439
總研發開支	58,705	73,091

行政開支

我們的行政開支包括(i)薪金及其他開支，如福利、差旅及以股份為基礎的付款；(ii)專業服務費；(iii)行政用途的物業及使用權資產的折舊及攤銷；及(iv)租金及相關開支。

截至2024年6月30日止六個月，我們錄得行政開支人民幣91.1百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣99.6百萬元略微減少人民幣8.5百萬元，主要由於向有關行政人員支付的以股份為基礎的付款開支減少，部分被報告期內用於驗證批量生產的物業折舊及攤銷開支增加所抵銷。

所得稅開支

我們的所得稅開支主要指與中國境內外市場產生的收益有關的利得稅。截至2024年6月30日止六個月，我們錄得所得稅開支人民幣0.3百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣0.1百萬元有所增加，主要由於來自本公司全資附屬公司的溢利較高。

期內虧損

由於上述因素，截至2024年6月30日止六個月，我們的虧損為人民幣151.3百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣208.4百萬元減少人民幣57.1百萬元，主要由於與去年同期相比，(i)毛利增加人民幣36.5百萬元；及(ii)銷售及營銷開支、研發開支及行政開支減少。

非國際財務報告準則計量指標

為補充我們根據國際財務報告準則呈列的綜合財務報表，我們亦採用期內經調整虧損淨額（一種非國際財務報告準則計量指標）以呈列經營情況。期內經調整虧損淨額作為額外財務計量指標，並非國際財務報告準則所規定，亦不根據國際財務報告準則呈列。我們認為，此項非國際財務報告準則計量指標可消除管理層認為並不反映我們經營情況的非現金項目的影響，從而有助比較我們不同期間的經營情況，以及按與管理層相同的方式為股東及投資者評估我們的經營業績時提供有用信息。然而，我們呈列期內經調整虧損淨額未必能與其他公司呈列的類似計量指標進行比較。使用此項非國際財務報告準則計量指標作為分析工具具有局限性，閣下不應脫離根據國際財務報告準則報告的經營業績或財務狀況考量，或將其視為對上述經營業績或財務狀況之分析的替代。我們將期內經調整虧損淨額定義為經加回以股份為基礎的付款調整的期內虧損。下表為我們期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額與期內虧損的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內虧損	<u>(151,341)</u>	<u>(208,402)</u>
加：		
以股份為基礎的付款	<u>50,572</u>	<u>82,509</u>
期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u><u>(100,769)</u></u>	<u><u>(125,893)</u></u>

經選定簡明綜合財務狀況表數據

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動資產總值	1,203,107	1,205,634
非流動資產總值	<u>1,823,038</u>	<u>2,065,365</u>
資產總值	<u>3,026,145</u>	<u>3,270,999</u>
流動負債總額	224,941	315,284
非流動負債總額	<u>32,742</u>	<u>35,747</u>
負債總額	<u>257,683</u>	<u>351,031</u>
資產淨值	<u>2,768,462</u>	<u>2,919,968</u>

貿易應收款項

我們向貿易客戶提供平均30日至90日的信貸期，若干貿易客戶的信貸期以其實際銷售時機為準。

大部分貿易應收款項的賬齡均少於一年。

截至2024年6月30日，我們貿易應收款項的增加基本與收益增長一致。

貿易應付款項

大部分貿易應付款項的賬齡均少於一年。

營運資金及資金來源

我們的現金主要用於(i)日常營運以及銷售及營銷活動開支及成本；(ii)我們藥物及／或候選藥物臨床試驗的研發開支；及(iii)蘇州工廠建設項目及生產設備的付款，以及現場試生產產生的營運成本及費用。於報告期內，我們主要通過股權融資來滿足營運資金要求，亦自(i)優施瑩[®]、歐沁[®]、酒石酸溴莫尼定滴眼液、埃美丁[®]、適利達[®]、適利加[®]及康文涓[®]的銷售；(ii)醫藥產品推廣服務；及(iii)CDMO服務中獲取現金。我們監察現金及現金等價物，並將其維持在被視為恰當的水平，以為營運提供資金及緩減現金流量波動的影響。截至2024年6月30日，我們的現金及現金等價物為人民幣862.9百萬元(2023年12月31日：人民幣842.8百萬元)。目前，我們遵循一套資金及庫務政策來管理資本資源，並舒緩所涉及的潛在風險。

借款

截至2024年6月30日，我們並無任何借款(2023年12月31日：人民幣120.0百萬元)。於2023年12月，我們與兩家銀行簽訂短期貸款協議，分別獲得貸款人民幣70.0百萬元及人民幣50.0百萬元，固定利率分別為3.0%及3.1%。截至2023年12月31日，我們已合共提取人民幣120.0百萬元，該等貸款已於2024年6月30日付清。

資本承擔

截至2024年6月30日，我們就有關收購物業、廠房及設備的合約擁有資本承擔達人民幣2.9百萬元(2023年12月31日：人民幣6.4百萬元)。

或然負債

截至2024年6月30日，我們並無任何重大或然負債、擔保或任何訴訟(2023年12月31日：無)。

資產質押

截至2024年6月30日，我們並無任何向銀行抵押授予本集團的信用證的存款(2023年12月31日：人民幣4.3百萬元)。

資產負債比率

資產負債比率使用計息借款減現金及現金等價物以及初始年期超過三個月的定期存款，除以總權益再乘以100%計算。截至2024年6月30日，我們處於淨現金狀況，故資產負債比率並不適用。

重大投資、收購及出售

於報告期內，本集團通過大宗交易方式進一步合共出售1,910,500股EyePoint股份，代價合共約為37,159,000美元（相當於約290,583,000港元）（不包括交易成本），這乃經雙方公平協商後參考的EyePoint股份的當時市價而釐定，並已以現金悉數結算。有關上述出售的詳情，請參閱本公司日期為2024年1月17日的公告。根據截至上述公告日期公開可得的資料，在完成上述出售後，我們直接持有100,221股EyePoint股份，約佔已發行及發行在外EyePoint股份總數的0.21%。

截至2024年6月30日，我們於EyePoint的投資作為按公平值計入其他綜合收益的權益工具，其賬面值約為人民幣6.2百萬元（2023年12月31日：人民幣329.1百萬元）。因此，該投資的公平值佔我們截至2024年6月30日資產總值的比重約0.21%。截至2024年6月30日止六個月，我們概無收取與該投資有關的股息。

除上文所披露者外，本公司於截至2024年6月30日止六個月期間並無任何其他重大投資、有關附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購或出售事項。

重大投資或資本資產的未來計劃

截至本公告日期，我們計劃繼續投資建設蘇州工廠來提高生產力，以滿足我們的長期發展戰略。

除上文所披露者外，截至本公告日期，我們並無有關重大資本開支、投資或資本資產的具體未來計劃。如落實任何投資及收購機會，我們將於適當時候根據上市規則另行發佈公告。

外匯

外幣風險指因外幣匯率變動產生虧損的風險。我們的若干銀行結餘及現金、貿易及其他應收款項以及貿易及其他應付款項乃以外幣計值，且面臨外幣風險。本集團目前實施資金及庫務政策項下的外幣對沖措施。此外，我們將密切監察外匯敞口，繼續管理外匯風險，並將考慮在需要時實施更詳盡的措施，對沖重大外幣敞口，避免未來重大外匯虧損淨額。

簡明綜合損益及其他全面收益表
截至2024年6月30止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
收益	3	167,623	103,696
銷售成本		<u>(68,421)</u>	<u>(40,986)</u>
毛利		99,202	62,710
其他收入	4	15,443	14,402
其他收益及虧損	4	(267)	3,708
預期信用損失(「預期信用損失」)模型下的 減值虧損，扣除撥回		(194)	(268)
銷售及營銷開支		(109,913)	(114,660)
研究與開發(「研發」)開支		(58,705)	(73,091)
行政開支		(91,087)	(99,561)
其他開支		(3,728)	(864)
財務成本		<u>(1,827)</u>	<u>(639)</u>
除稅前虧損		(151,076)	(208,263)
所得稅開支	5	<u>(265)</u>	<u>(139)</u>
期內虧損		<u><u>(151,341)</u></u>	<u><u>(208,402)</u></u>
其他全面(開支)收益：			
不會重新分類至損益的項目：			
按公平值計入其他全面收益 (「按公平值計入其他全面收益」)的 權益工具投資之公平值(虧損)收益		<u>(48,321)</u>	<u>118,425</u>
		<u>(48,321)</u>	<u>118,425</u>
期內全面開支總額		<u><u>(199,662)</u></u>	<u><u>(89,977)</u></u>
每股虧損			
— 基本及攤薄(人民幣)		<u><u>(0.23)</u></u>	<u><u>(0.32)</u></u>

簡明綜合財務狀況表
於2024年6月30日

	附註	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備		449,218	444,365
使用權資產		21,807	23,286
無形資產		1,199,753	1,140,181
按公平值計入其他全面收益的權益工具		56,504	364,148
按金及預付款項		95,522	93,385
按公平值計入損益(「按公平值計入損益」) 的金融資產		234	—
		<u>1,823,038</u>	<u>2,065,365</u>
流動資產			
存貨		78,814	32,473
貿易及其他應收款項	6	151,386	110,961
合約資產		—	8,399
銀行結餘及現金	7	972,907	1,053,801
		<u>1,203,107</u>	<u>1,205,634</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	8	211,837	182,619
借款		—	120,000
租賃負債－流動		12,686	12,326
應繳所得稅		418	339
		<u>224,941</u>	<u>315,284</u>

	附註	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動資產淨值		<u>978,166</u>	<u>890,350</u>
資產總值減流動負債		<u>2,801,204</u>	<u>2,955,715</u>
非流動負債			
合約負債		30,090	30,090
租賃負債－非流動		<u>2,652</u>	<u>5,657</u>
		<u>32,742</u>	<u>35,747</u>
資產淨值		<u><u>2,768,462</u></u>	<u><u>2,919,968</u></u>
資本及儲備			
股本		48	48
儲備		<u>2,768,414</u>	<u>2,919,920</u>
權益總額		<u><u>2,768,462</u></u>	<u><u>2,919,968</u></u>

簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

1. 編製基準

簡明綜合財務報表已根據國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的國際會計準則第34號「中期財務報告」以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄D2的適用披露規定編製。

2. 主要會計政策

除若干按公平值計量的金融工具外，簡明綜合財務報表已按歷史成本基準編製。

除因應用國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）的修訂本而導致的會計政策的額外變動外，截至2024年6月30日止六個月的簡明綜合財務報表所使用的會計政策及計算方法與歐康維視生物（「本公司」）及其附屬公司（統稱「本集團」）截至2023年12月31日止年度的年度綜合財務報表所呈列者一致。

應用國際財務報告準則修訂本

本中期期間，本集團首次應用由國際會計準則理事會頒佈的以下國際財務報告準則的修訂本（於本集團2024年1月1日開始的年度期間強制生效），以編製本集團的簡明綜合財務報表：

國際財務報告準則第16號（修訂本）	售後租回之租賃負債
國際會計準則第1號（修訂本）	流動或非流動負債分類
國際會計準則第1號（修訂本）	附帶契諾的非流動負債
國際會計準則第7號及 國際財務報告準則第7號（修訂本）	供應商融資安排

於本中期期間應用國際財務報告準則修訂本，並無對本集團當期及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載的披露造成重大影響。

會計政策

金融工具

金融資產

金融資產分類及其後計量

按公平值計入損益的金融資產

不符合標準按攤銷成本計量或按公平值計入其他全面收益計量或指定為按公平值計入其他全面收益計量的金融資產按公平值計入損益。

按公平值計入損益的金融資產於各報告期末按公平值計量，任何公平值收益或虧損於損益確認。於損益確認的收益或虧損淨額包括金融資產賺取的任何股息或利息，並計入「其他收益及虧損」項目。

3. 收益及分部資料

以下為本集團收益的分析：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
貨品或服務種類		
於某時點		
銷售眼科產品	150,013	84,216
醫藥產品推廣服務	11,859	18,185
以銷售為基礎的特許權使用費收入	2,291	1,035
合約開發及生產(「CDMO」)服務	3,460	260
	167,623	103,696

銷售眼科產品

就銷售眼科產品而言，收益於貨品的控制權轉移時(即當貨品獲運送至客戶指定地時，即產品已交付且所有權已於客戶接收後轉移至客戶時)確認。交付後，客戶於出售貨品時負有主要責任並承擔商品過時及丟失的風險。本集團會於貨品交付予客戶時確認應收款項，原因是此代表收取代價的權利成為無條件的一個時點，且僅需隨時間推移即可到期支付。於交付後的信貸期一般為30日至90日。根據本集團的標準合約條款，客戶於已交付貨品的質素不符合標準時，方可退貨或要求退款。因此，日後就銷售退貨而作出重大收益撥回的可能性偏低。

醫藥產品推廣服務

就醫藥產品推廣服務而言，本集團為醫藥產品推廣服務合約下的代理，因為其履約責任主要為安排由另一方供應的醫藥產品的銷售及交付。在此方面，在該等貨品出售及交付予終端客戶之前，本集團並不控制另一方提供的產品。醫藥產品推廣服務合約可能包含以銷售為基礎的可變代價。因此，收益於本集團達成其責任根據服務合約安排銷售及／或交付醫藥產品的時點確認。信貸期一般為30日至45日。服務付款於本集團產品供應商已收取銷售付款時或接納推廣活動合規報告時(如適用)方成為應收產品供應商款項。因此，合約資產會於服務獲履行的時點確認。本集團於推廣服務完成後毋須承擔任何進一步責任。

以銷售為基礎的特許權使用費收入

有關特許權使用權收入的合約包含可變代價。本集團就產品銷售向客戶授予許可權以換取以銷售為基礎的特許權使用費收入。該收入乃基於各項銷售的利潤率，且在客戶完成銷售的時點確認。該收入按月結算，信貸期一般為60天。

CDMO服務

本集團通過付費服務（「FFS」）合約向客戶提供CDMO服務賺取收益。根據FFS法，合約通常有多個可交付單位，一般為樣本及／或產品的形式，每個單位在合約中規定了單獨的銷售價格。本集團將每個可交付單位確定為獨立的履約責任，並在單位交付的時間點確認合約要素的FFS收益。

分配至客戶合約的餘下履約責任的交易價

本集團與客戶所訂合約的所有餘下履約責任的期限均為一年或以內。如國際財務報告準則第15號所允許，分配至該等未達成合約的交易價不予披露。

分部資料

本集團的主要經營決策者（「主要經營決策者」，即本公司執行董事）定期按產品審閱收益；然而，概無提供其他確切資料。此外，主要經營決策者於作出有關分配資源及評估表現的整體決策時已審閱綜合業績。因此，除整個實體的資料外，概無進一步呈列分部資料。

概無披露按經營分部劃分的本集團資產及負債分析，原因是其並非定期提供予主要經營決策者作審閱。

所有外部客戶收益乃歸屬於本集團且人民幣165,456,000元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣102,401,000元）的收益源自中國。本集團所有非流動資產均位於中國。

4. 其他收入以及其他收益及虧損

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入		
銀行利息收入	14,285	12,722
政府補助收入 (附註i)	574	1,098
其他	584	582
	<u>15,443</u>	<u>14,402</u>
其他收益及虧損		
匯兌收益淨額	725	2,553
與Nicox相關的其他虧損 (附註ii)	(612)	—
按公允價值計入損益的金融資產的 公允價值變動	(213)	—
其他金融資產的公平值變動收益	—	1,155
其他	(167)	—
	<u>(267)</u>	<u>3,708</u>

附註：

- (i) 政府補助包括本中期期間來自中國政府的無條件補助，其乃專為支持研發活動、僱傭支持及培訓以及創新和發展支持而設。
- (ii) 截至2024年6月30日止六個月，本公司於收購Nicox (Euronext Growth Paris : Alcox) 股份產生的其他收益及虧損中確認虧損人民幣612,000元，此為收購日期的市場報價與協定的股份認購價之間的差額。

5. 所得稅開支

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
即期稅項－香港	108	171
即期稅項－中國	245	—
過往年度超額撥備	(88)	(32)
	<u>265</u>	<u>139</u>

香港即期稅項指歐康維視生物醫藥(香港)有限公司產生的以銷售為基礎的特許權使用費收入的稅項。根據香港利得稅的利得稅兩級制，合資格集團實體之估計應課稅溢利按首2百萬港元8.25%計算，而超過2百萬港元的估計應課稅溢利則按16.5%計算。

根據中華人民共和國企業所得稅法(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，兩個期間中國附屬公司的稅率均為25%。

6. 貿易應收款項

本集團給予其貿易客戶的平均信貸期為30日至90天。以下為貿易應收款項的賬齡分析，其乃按所售商品及所提供服務的發票日期呈列。

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
	0至90天	106,907
91至180天	132	—
180天以上	—	9,206
	<u>107,039</u>	<u>89,348</u>

7. 銀行結餘及現金

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
銀行現金	296,342	547,139
定期存款	676,565	506,662
	<u>972,907</u>	<u>1,053,801</u>
分析為：		
現金及現金等價物	862,907	842,839
到期日為三個月至一年的 定期存款(附註a)	110,000	206,662
已質押銀行存款	—	4,300
	<u>972,907</u>	<u>1,053,801</u>

附註：

- (a) 定期存款使本集團享有在到期日前提前贖回本金的權利。倘於到期前提前支取，將提供現行即期賬戶利率，而非定期存款利率，且不收取任何罰金。

8. 貿易應付款項

本集團購買商品／服務的平均信貸期為60天。本集團於報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至30天	10,952	24,285
31至60天	47,821	755
60天以上	505	152
	<u>59,278</u>	<u>25,192</u>

9. 股息

於截至2024年及2023年6月30日止六個月，概無派付、宣派或建議任何股息。本公司董事已釐定將不會就截至2024年6月30日止六個月派付任何股息。

其他資料

報告期後事項

除本公告所披露者外，2024年6月30日後及緊接本公告日期之前概無發生任何將導致對本集團造成重大影響的事件。

中期股息

董事會並不建議就截至2024年6月30日止六個月分派中期股息（2023年6月30日：無）。

遵守企業管治守則

本集團致力於維持高水平的企業管治，以保障股東利益、增加企業價值、制定其業務策略及政策，以及加強其透明度及問責性。

本公司已採納企業管治守則的守則條文作為其自身的企業管治守則。企業管治守則已自2020年7月10日（上市日期）起適用於本公司

董事會認為本公司已於截至2024年6月30日止六個月期間遵守企業管治守則的所有適用守則條文。董事會將不時審閱企業管治架構及常規，並將於董事會認為合適時作出必要安排。

遵守證券交易的標準守則

本公司已採納條款不遜於標準守則的書面指引，作為其自身有關董事及相關僱員進行證券交易的行為守則。經本公司作出具體查詢後，全體董事及相關僱員已確認，彼等於截至2024年6月30日止六個月期間遵守標準守則。

上市及配售所得款項用途

上市所得款項用途

本公司於2020年7月10日在聯交所主板上市。本公司於上市時發行新股份及全面行使超額配股權所籌集的總所得款項淨額（經扣除包銷費用及相關上市開支後）約為1,646.41百萬港元。所得款項淨額擬定用途及所得款項淨額擬定用途變動分別載於本公司日期為2020年6月29日的招股章程及日期為2020年9月11日的公告。截至2024年6月30日，有關上市所得款項淨額根據擬定用途的動用情況如下：

上市所得款項用途	用於擬定用途的所得款項淨額 (百萬港元)	佔總所得款項淨額百分比 (%)	截至2023年12月31日未動用的所得款項淨額 (百萬港元)	報告期內已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	截至2024年6月30日已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	截至2024年6月30日未動用的所得款項淨額 (百萬港元)	未動用資金預期時間表
有關核心產品							
1. 為OT-401的研發人員成本及開支以及持續研發活動提供資金	197.57	12.00%	106.22	4.23	95.58	101.99	2025年底前
2. 支付OT-401里程碑付款	49.39	3.00%	15.49	-	33.90	15.49	2024年底前
3. 用於OT-401的商業化	246.96	15.00%	49.95	49.95	246.96	-	2024年底前
有關其他候選藥物（包括OT-101、OT-301、OT-1001、OT-502、OT-202、OT-503及OT-701）							
1. 其他候選藥物的持續研發活動，包括OT-101、OT-301、OT-1001、OT-502、OT-202、OT-503及OT-701	562.42	34.16%	-	-	562.42	-	-
2. 支付其他授權引進候選藥物的里程碑付款	96.15	5.84%	22.47	-	73.68	22.47	2024年底前
3. 進一步擴充銷售與營銷團隊	164.64	10.00%	-	-	164.64	-	-
用於收購蘇州夏翔100%股權	164.64	10.00%	-	-	164.64	-	-
作營運資金及用於其他一般公司用途	164.64	10.00%	-	-	164.64	-	-
總計	1,646.41	100.00%	194.13	54.18	1,506.46	139.95	

附註：由於約整，數據的總和可能不等於總數

截至2024年6月30日，所有尚未使用的上市所得款項淨額均由本公司持有，並作為短期存款存放在持牌銀行或認可金融機構內。

配售所得款項用途

於2021年1月，已成功配售合共28,000,000股股份予不少於六名承配人（為專業投資人及獨立於本公司的第三方）。有關配售及認購的詳情，請參閱本公司日期分別為2021年1月13日及2021年1月22日的公告。

配售及認購所得款項淨額約為781.7百萬港元，所得款項淨額擬定用途載於本公司日期為2021年1月22日的公告。截至2024年6月30日，配售及認購所得款項淨額根據擬定用途的動用情況如下：

配售及認購所得款項用途	用於擬定用途的所得款項淨額 (百萬港元)	佔總所得款項淨額百分比 (%)	截至2023年	截至2024年	截至2024年	未動用資金 預期時間表
			12月31日未動用的所得款項淨額 (百萬港元)	報告期內已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	6月30日已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	
因應本公司擬推出新療法而擴充 本公司的商業團隊	234.51	30.00%	234.51	29.29	29.29	205.22 2025年底前
為本公司療法的國際多中心 臨床試驗提供資金	273.60	35.00%	25.23	2.99	251.36	22.24 2024年底前
OT-702 (Eylea生物類似藥)	99.66	12.75%	-	-	99.66	- -
OT-301 (NCX-470)	50.03	6.40%	-	-	50.03	- -
OT-101 (低濃度阿托品)	43.78	5.60%	-	-	43.78	- -
OT-1001 (ZERVIATE®)	30.10	3.85%	22.40	0.16	7.86	22.24 2024年底前
OT-202 (TKI)	50.03	6.40%	2.83	2.83	50.03	- 2024年底前
建造及開發蘇州工廠的新生產設施 及設備以及原料藥生產設施	195.43	25%	-	-	195.43	- -
其他一般公司用途	78.17	10%	-	-	78.17	- -
總計	781.71	100%	259.74	32.28	554.25	227.46

附註：由於約整，數據的總和可能不等於總數

截至2024年6月30日，所有尚未使用的配售及認購所得款項淨額已存放在本集團維持的銀行賬戶內。

購買、銷售或贖回本公司上市證券

於報告期內，本公司於聯交所以總代價10,227,016港元（未計開支）回購合計1,721,000股股份。本公司於2024年5月21日註銷合共1,960,000股回購股份（包括2023年回購的239,000股股份）。於報告期內，回購股份詳情如下：

於2024年購買的月份	回購股份 購買股份 的數量	每股股份購買代價		已付 總代價 (港元)
		最高 支付價格 (港元)	最低 支付價格 (港元)	
2024年1月	<u>1,721,000</u>	6.61	5.51	<u>10,227,016</u>
總計	<u><u>1,721,000</u></u>			<u><u>10,227,016</u></u>

除上文所披露者外，截至2024年6月30日止六個月，本公司或其任何附屬公司概無購買、銷售或贖回任何本公司上市證券（包括出售庫存股份）。截至2024年6月30日，本公司並無持有任何庫存股份。

審閱未經審核中期業績及中期報告

本集團截至2024年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合中期財務報表已經由本集團獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「實體的獨立核數師進行中期財務資料的審閱」進行審閱。

審核委員會包括三名獨立非執行董事，即胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。審核委員會主席為胡定旭先生。審核委員會已聯同本公司管理層及獨立核數師審閱本公司中期業績採納的會計原則及政策，並討論本集團的內部控制及財務申報事宜。審核委員會認為本集團截至2024年6月30日止六個月的未經審核中期業績符合適用會計準則、法律及法規，且本公司已經就此作出適當披露。

刊發2024年簡明綜合中期業績及中報

本公告刊登於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.ocumension.com)。本公司截至2024年6月30日止六個月的中報包含根據上市規則規定的所有資料，將於適當時候寄發予股東並刊登於聯交所及本公司各自的網站。

致謝

董事會謹此就本集團股東、管理層、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻向彼等表示衷心感謝。

釋義及縮略詞

「Alimera」	指	Alimera Sciences, Inc.，一家根據美國特拉華州法律組織及存續的生物製藥公司，其普通股股份於納斯達克交易（股份代號：ALIM）
「AMD」	指	老年性黃斑變性，一種對黃斑造成損害並導致中心視力逐漸喪失的疾病
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「CDE」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心，NMPA下屬部門，主要負責IND及NDA審批
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載的企業管治守則
「中國」	指	中華人民共和國，但就本公告及僅就地區參考而言，除文義另有指明，本公告中提述的「中國」不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「慢性NIU-PS」	指	累及眼後段的慢性非感染性葡萄膜炎
「本公司」	指	歐康維視生物，一家根據開曼群島法律於2018年2月27日註冊成立的有限公司，其股份於2020年7月10日在聯交所主板上市
「核心產品」	指	具有上市規則第18A章賦予該詞的涵義；就本公告而言，我們的核心產品指OT-401 (YUTIQ [®] ，氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：優施瑩 [®])
「董事」	指	本公司董事，包括全體執行董事、非執行董事及獨立非執行董事

「EyePoint」	指	EyePoint Pharmaceuticals, Inc.，其普通股於納斯達克上市（股份代號：EYPT），一家致力於開發及商業化用作治療眼疾的創新眼科產品的生物醫藥公司
「EyePoint股份」	指	EyePoint每股面值0.001美元的普通股股份
「按公平值計入其他全面收益」	指	以公平值計入其他全面收益
「三級醫院」	指	中國最頂級的醫院，中華人民共和國國家衛生健康委員會將中國醫院細分為三類，其中三級醫院為最高等級，一般設有超過500個床位，為多個地區提供高水平的專科醫療保健服務，並進行先進的教育研究工作
「大中華區」	指	中國、香港、中國澳門特別行政區及台灣
「本集團」或「歐康維視」	指	本公司及其附屬公司
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「匯恩蘭德」	指	北京匯恩蘭德製藥有限公司，一家根據中國法律於2012年8月3日成立的有限公司，為我們的許可方夥伴之一。匯恩蘭德主要從事開發、生產及銷售眼科產品
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「IND」	指	新藥臨床申請，其申請是監管機構確定是否允許進行臨床試驗的藥物審批過程的第一步。在中國亦被稱為臨床試驗申請

「上市」	指	我們的股份在聯交所主板上市
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則（經不時修訂或增補）
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「NDA」	指	新藥上市申請，新藥研發主辦人通過該申請正式建議相關監管機構批准新藥銷售及上市
「Nicox」	指	Nicox S.A.，一家根據法國法律於1996年2月15日註冊成立的公司，為我們的許可方夥伴之一，其股份於巴黎泛歐交易所上市（股份代號：COX）
「NMPA」	指	國家藥品監督管理局，前稱國家食品藥品監督管理局(CFDA)
「《國家醫保藥品目錄》」	指	《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》
「報告期」	指	2024年1月1日至2024年6月30日期間
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「研發」	指	研究及開發
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司，香港交易及結算所有有限公司的全資附屬公司

「蘇州夏翔」	指	蘇州夏翔生物醫藥有限公司，一家於2019年10月18日在中國成立的有限公司，本公司的全資附屬公司
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及擁有司法管轄權的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「wAMD」	指	濕性老年黃斑變性
「書面指引」	指	本公司所採納董事進行證券交易的指引
「%」	指	百分比

承董事會命
歐康維視生物
Lian Yong CHEN 博士
 主席兼非執行董事

香港，2024年8月12日

截至本公告日期，董事會包括執行董事Ye LIU先生及胡兆鵬博士，非執行董事Lian Yong CHEN博士、Wei LI博士、曹彥凌先生及王雨濛女士，及獨立非執行董事胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。